

⁽¹⁹⁾ RU ⁽¹¹⁾ 2 146 372 ⁽¹³⁾ C1

(51) Int. Cl.⁷ G 01 N 33/569

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 98107396/14, 16.04.1998

- (24) Effective date for property rights: 16.04.1998
- (46) Date of publication: 10.03.2000
- (98) Mail address: 125167, Moskva, Novozykovskij pr-d 4A, Gematologicheskij nauchnyj tsentr RAMN, patentnyj otdel
- (71) Applicant: Gematologicheskij nauchnyj tsentr RAMN
- (72) Inventor: Fevraleva I.S., Sudarikov A.B.
- (73) Proprietor: Gematologicheskij nauchnyj tsentr RAMN

(54) METHOD OF ASSAY OF PARVOVIRUS B 19

(57) Abstract:

FIELD: medicine, virology. SUBSTANCE: invention relates to effective and highly specific methods of assay of parvovirus B 19 in serum blood. Method is based on the use polymerase two-stage chain reaction involving preliminary heat treatment analyzed sera at 95 C for 10 min. Method involves the use of sera not treated with enzyme proteinase K. At the first stage of reaction method involves the use pair at temperature annealing 44 C and consisting of nucleotide sequences

5'-GACCTCCAAACCAC-3' and 5'-AATTGCTGATACACAG-3' and at the second stage - pair at temperature annealing 56 C consisting of the nucleotide sequences 5'-CAATTGTCACAGACACCAG-3' and 5'-TGCAATCCAGACAGGTAAG-3'. Two stages of reaction are carried out in a single tube. EFFECT: accelerated testing, decreased contamination of samples, decreased cost of analysis. 2 dwg

Пример использования дингиостиную -



Электрофореграмма образнов сывороток больных и здоровых

№ 1 - запуоный дойор
№ 202 - 10 - больные с рэзанчилым гематопосическогы заболизания
№ 11 - компрома ли Н/О
№ 12 - компрома дНК ПВ В19

_

-2-



(19) RU (11) 2 146 372 (13) C1

(51) MПK⁷ G 01 N 33/569

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(21), (22) Заявка:	98107396/14,	16.04.1998
	•	

- (24) Дата начала действия патента: 16.04.1998
- (46) Дата публикации: 10.03.2000
- (56) Ссылки: MUSIANI M. et al., Persistent B19 Parvovirus Infection in Haemophilic HIV-1 Infected Patients, J.of Med.Virol. 1995, 46, p.103-108. RU 2049476 C1, 10.12.95. RU 2051688 C1, 10.01.96. WO 91/12269 A1, 22.08.91. WO 88/02026 A1, 24.03.88.
- (98) Адрес для переписки: 125167, Москва, Новозыковский пр-д 4А, Гематологический научный центр РАМН, патентный отдел

- (71) Заявитель: Гематологический научный центр РАМН
- (72) Изобретатель: Февралева И.С., Судариков А.Б.
- (73) Патентообладатель: Гематологический научный центр РАМН

(54) СПОСОБ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПАРВОВИРУСА Б19

(57) Реферат:

Изобретение относится к медицине, в частности вирусологии, и касается эффективных и высокоспецифичных способов определения парвовируса Б19 в сыворотке крови. Способ основан на постановке двухэтапной полимеразной цепной реакции, включающей предварительную тепловую обработку исследуемых сывороток при 95°С в течение 10 мин. При этом в качестве исследуемых используют сыворотки, не обработанные ферментом proleinase К. В качестве праймеров на первом этапе реакции используют пару с температурой отжига 44°С, состоящую из 5'-GACCTCCAAACCAC-3' и 5'-AATTGCTGATACACAG-3', а на втором этапе - пару с температурой отжига 56°С,

состоящую из 5'-CAATTGTCACAGACACCAG-3' и 5'-TGCAATCCAGACAGGTAAG-3'. Два этапа реакции проводят в одной пробирке. Способ позволяет ускорить, удешевить постановку теста, снизить возможность контаминации образцов. 2 ил.

Пример использования двягностикую - 1



Электрофореграмма образцов сывороток больных и здоровых людей, анализ ДНК в которых был проведен предлагасным методом.

1 - злојочнай допор
 2 - догомай допор
 3 - догомай допор
 3 - догома - допоратична допоратична допоратична догома догом

Our l

-1-

Изобретение относится к области медицины, а именно к созданию медицинских диагностикумов для определения наличия патогенных вирусов в крови человека. Нами разработан диагностикум для выделения паровируса Б19 в сыворотке крови на основе двухэтапной полимеразной цепной реакции.

На сегодняшний день существуют 2 основных метода идентификации ДНК парвовируса Б19. Первый из них - ДНК-гибридизация [1, 2, 3]. Однако этот метод требует много времени и достаточно трудоемок для скриннинга большого числа образцов. Второй метод - двухэтапная полимеразная цепная реакция (nested-PCR). Самая удачная на наш взгляд модификация определения ДНК ПВ Б19 описана авторами Musiani M., Gallinella G. et al. [4].

Методика, предложенная Musiani M., Gallinella G. et al.

- 1. К 50-ти мкл анализируемой сыворотки добавляют 100 мкл лизирующего раствора, содержащего 50 мМ КСІ, 10 мМ Tris-HCI (рН 8,3), 25 мМ MgCl₂, 0,1 мг/мл желатина, 0,45% NP-40, 0,45% Tween 20 и 0,06 мг Proteinase К. Смесь инкубируют при 56°С в течение одного часа, после чего прогревают в течение 10 мин при температуре 95°С для инактивации фермента и центрифугируют при 14000 об/мин 15 минут. Супернатант используют в PCR.
- Готовят рабочую смесь для двухэталной постановки полимеразной цепной реакции (цифры приведены в расчете на одну пробу):
- а) Реакционный буфер (Tris-HCl (pH 8,3) $100\,$ мМ, MgCl $_2$ $15\,$ мМ, KCl $500\,$ мМ, желатин 0,1%), мкл $2,5\,$
- б) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-CTTTAGGTATAGCCAACTGG-3', 20 мкМ), мкл 2
- в) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-ACACTGAGTTTACTAGTGGC-3', 20 мкМ), мкл 2
- r) Смесь ATP, CTP, GTP, TTP (концентрация каждого компонента 2 мМ), мкл 2 5
 - д) ДНК-полимераза, ед. активности 1
- e) Супернатант депротеинизированной и прогретой сыворотки, мкл 5
- ж) Деионизованная вода, мкл До 25 І этап реакции амплификации проводят в программируемом термостате при следующем температурном режиме: 94°C 30 сек; 55°C 1 мин; 72°C 1 мин, число последовательных циклов 35.
 - II этап

刀

ധ

- а) Реакционный буфер (Tris-HCl (pH 8,3) $100\,$ мМ, MgCl $_2$ $15\,$ мМ, KCl $500\,$ мМ, желатин 0,1%), мкл $2,5\,$
- б) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-CTTTAGGTATAGCCAACTGG-3', 20 мкМ), мкл 2
- в) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-ACACTGAGTTTACTAGTGGC-3', 20 мкМ), мкл 2
- г) Смесь АТР, СТР, GTP, TTP (концентрация каждого компонента 2 мМ), мкл 2,5
 - д) ДНК-полимераза, ед. активности 1

е) Амплификат, полученный в результате проведения I этапа, мкл - 5

ж) Деионизованная вода, мкл - До 25

ІІ этап реакции амплификации проводят в программируемом термостате при следующем температурном режиме: 94°C - 30 сек; 55°C - 1 мин; 72°C - 1 мин, число последовательных циклов - 35.

Преимущество предлагаемого изобретения в том, что ДНК ПВ Б19 определяется непосредственно в сыворотке человека без предшествующей обработки ферментом proteinase K и последующей его инактивацией. Это ускоряет и удешевляет постановку теста, не уменьшая чувствительности. Кроме разработанные нами две пары праймеров таковы, что за счет существенной разницы в температуре отжига внешней и внутренней пары исключено участие внешних праймеров на второй стадии реакции, что дает возможность проведения двух этапов в одной реакционной пробирке, а это, в свою очередь, также снижает вероятность контаминации образцов.

Описание предлагаемого способа определения парвовируса Б19.

- 1. К 50 мкл сыворотки крови больного добавляют 100 мкл физиологического раствора, содержащего 0,5% детергента NP-40, и смесь прогревают при температуре 95°C в течение 10 минут, после чего центрифугируют при 14000 об/мин в течение 10 мин. Полученный супернатант используют в PCR.
- Готовят рабочую смесь для двухэтапной постановки полимеразной цепной реакции (цифры приведены в расчете на одну пробу):
 - 1 этап

30

35

40

45

50

55

60

- а) Реакционный буфер (ТРИС-НСІ (рН 8,3)
 100 мМ, MgCl₂ 25 мМ, КСІ 500 мМ,
 формамид 40%), мкл 2,5
- б) Праймер (нуклеотидная последовательность
- 5'-GACCTCCAAACCAC-3', 20 мкМ), мкл 2 в) Праймер (нуклеотидная
- последовательность 5'-AATTGCTGATACACAG-3', 20 мкМ), мкл - 2
- г) Смесь АТР, СТР, GTP, ТТР (концентрация каждого компонента 2 мМ), мкл 2,5
 - д) ДНК-полимераза, ед. активности 1
- е) Супернатант прогретой разведенной сыворотки, мкл 5
 - ж) Деионизованная вода, мкл До 25
- І этап реакции амплификации проводят в программируемом термостате при следующем температурном режиме: 94°C 1 мин; 44°C 1 мин; 72°C 1 мин, число последовательных циклов 20.
 - . ІІ этап
- а) Реакционный буфер (ТРИС-НСІ (рН 8,3)
 100 мМ, MgCl₂ 25 мМ, КСІ 500 мМ, формамид - 40%), мкл - 2,5
- б) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-CAATTGTCACAGACACCAG-3'; 20 мкМ), мкл 2
- в) Праймер (нуклеотидная последовательность 5'-TGCAATCCAGACAGGTAAG-3', 20 мкМ), мкл 2
- r) Смесь ATP, CTP, GTP, TTP (концентрация каждого компонента 2 мМ), мкл

刀

д) ДНК-полимераза, ед. активности - 1

е) Амплификат, полученный в результате проведения і этапа, мкл - 5

ж) Деионизованная вода, мкл - До 25

II этап реакции амплификации проводят в термостате программируемом ПОИ следующем температурном режиме: 94°C -1 мин; 56°C - 1 мин; 72°C - 1 мин, число последовательных циклов - 35.

проведения После двухэтапной цепной реакции продукт полимеразной подвергают электрофорезу в агарозном геле, содержащем бромистый этидий. О наличии ДНК ПВ Б19 в исследуемом образце судят по появлению полосы флюоресценции в УФ-свете на соответствующей дорожке в геле. Размер амплификата - 490 оснований.

Таким образом, предлагаемая нами методика отличается OT прототипа следующим.

Во-первых, в предлагаемой методике процесс депротеинизации длительный образца сыворотки ферментом протеиназой К и его последующей инактивации заменен 10-минутным прогреванием образца при 95 °C, что позволяет сократить трудоемкость, время выполнения, стоимость анализа, а также исключить возможность контаминации образца на стадии подготовки ПЦР, а следовательно, и возможность получения ложноположительной реакции.

две Во-вторых, праймеров пары подобраны так, что температура отжига для внешней пары праймеров (44°C) существенно ниже, чем для внутренней пары (56 °C). Такая разница в температуре отжига позволяет исключить участие пары внешних праймеров на второй стадии реакции и получить амплификат без примеси неспецифических продуктов реакции. Кроме того, это дает возможность проведения двух этапов в одной реакционной пробирке, что, в свою очередь, также уменьшает вероятность контаминации образцов.

Примеры использования способа приведены на фиг. 1 и 2.

Список литературы

- 1. Shade R.O., Blundell M.C., Cotmore S.F., Tattersall P., Astell C.R. "Nucleotide Sequence and Genom Organization of Human Parvovirus B19 Isoleted from Serum of Child During Aplastic Crisis". J. Virol. 921-936 (1986).
- 2. McOmish F., Yap P.L., Jordan A., Hart H., Cohen B.J. and Simmonds P. "Detection of Parvovirus B19 in Donnated Blood: a Model System for Screening by Polymerase Chain Reaction". J. Clin. Microbiol. 31: 323-328 (1993).
 - 3. Patent: WO 9112269-A 10 22-AUG-1991.
- 4. Musiani M., Gallinella G. et al. "Persistent B19 Parvovirus Infection in Haemophilic HIV-1 Infected Patients", J. of Med. Virol., 46: 103-108, 1995.
- 5. Frickhofen N., Young N.S. "A Rapid Method of Sample Preparation for Detection of DNA Viruses in Human Serum by PCR", J. Virol. Meth., 35: 65-72 (1991).

Формула изобретения:

Способ определения паровируса Б 19 при помощи двухэтапной полимеразной цепной реакции, включающий тепловую обработку образцов исследуемых сывороток при 95°C в течение 10 мин и непосредственно двухэтапную полимеразную цепную реакцию, отличающийся тем, что ДНК ПВ Б19 определяется непосредственно в сыворотке крови человека, не обработанной ферментом proteinase K, с последующей его инактивацией и в качестве праймеров на первом этапе реакции используют пару с температурой состоящую отжига 44°C. 5'-GACCTCCAAACCAC-3' и

က

5'-AATTGCTGATACACAG-3', а на втором этапе - пару с температурой отжига 56°C, состоящую 5'-CAATTGTCACAGACACCAG-3' и 5-TGCAATCCAGACAGGTAAG-3', при этом два

этапа реакции проводят в одной пробирке.

45

50

55

60

Электрофореграмма образцов сывороток больных и здоровых людей, анализ ДНК в которых был проведен предлагаемым методом.

№1 - маркер дляны амплофиката (нижняя полоса - 520 оснований)

№ 2 - здоровый донор

№ №3 - 10 - больны: с раздвичными гематологическими забоживаниями.

№ 11 - контроль по НлО .

№ 12 - контрольная ДНК ПВ В 19